



Delårsrapport januari – september 2024

Moberg Pharma AB (Publ)

Q1

Q2

Q3

Q4





TERCLARA VINNER ÅRETS LANSERING PÅ KRONANS APOTEK OCH DOZ APOTEK

"Terclara® är fortsatt marknadsledare i Sverige och vi kunde inte ha önskat oss en bättre start på lanseringen. För USA sänker vi våra förväntningar på primärt behandlingsmål i pågående fas 3-studie, vi behöver vänta in studieresultaten och efterföljande analys för att veta vad detta innebär." säger Anna Ljung, VD Moberg Pharma.

DELÅRET (JAN-SEP 2024)

- Nettointäkter 8,8 MSEK (0)
- EBITDA -15,7 MSEK (-17,4)
- Rörelseresultat (EBIT) -16,7 MSEK (-19,2)
- Periodens resultat -11,8 MSEK (-14,6)
- Resultat per aktie efter utspädning -0,34 SEK (-1,24)
- Likvida medel uppgick till 309,0 MSEK (101,5)

TREDJE KVARTALET (JUL-SEP 2024)

- Nettointäkter 3,9 MSEK (0)
- EBITDA -3,0 MSEK (-6,6)
- Rörelseresultat (EBIT) -3,3 MSEK (-7,3)
- Periodens resultat -1,3 MSEK (-5,8)
- Resultat per aktie efter utspädning -0,03 SEK (-0,36)
- Likvida medel uppgick till 309,0 MSEK (101,5)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER TREDJE KVARTALET

- Terclara är fortsatt marknadsledare i Sverige. Bolagets partner Allderma har vunnit pris för bästa svenska lansering på såväl Kronans apoteks- som Doz apoteks leverantörsträffar.
- Moberg Pharma sänker förväntningarna på primärt behandlingsmål i pågående fas 3-studie baserat på en delmängd av data. Toplineresultat förväntas före årsskiftet.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER KVARTALET

- Inga väsentliga händelser



Bilder från prisutdelningar, bästa svenska lansering hos apotekskedjorna Kronan och DOZ

TELEFONKONFERENS

Vd Anna Ljung kommer att presentera denna rapport på en telefonkonferens i dag, den 12 november 2024 kl. 15:30. Telefon: SE 010 884 80 16, US +1 646 787 9445 Access kod: 725740



VD-KOMMENTAR

Terclara® är fortsatt marknadsledare i Sverige och vi kunde inte ha önskat oss en bättre start på lanseringen. För USA sänker vi våra förväntningar på primärt behandlingsmål i pågående fas 3-studie, vi behöver vänta in studieresultaten och efterföljande analys för att veta vad detta innebär. Till dess fortsätter vi att bygga vidare på framgången med Terclara® från vår nuvarande lansering.

Årets bästa lansering

För delåret uppnådde vi en marknadsandel om 30% i värde och 25% i enheter av apotekens försäljning till slutkonsument trots att marknadsföringen till konsument först drog igång i april.¹ Motsvarande siffror för tredje kvartalet var 34% i värde och 28% i enheter. Produkten är nu dessutom tillgänglig hos över 90% av svenska apotek och via samtliga apotekskedjor i Sverige. Lanseringen av Terclara® har även gjort att kategorin som helhet växt med 41% i Q3.

Lanseringen har fått erkännande från branschen, där Terclara har utsetts till årets bästa lansering från kedjorna Kronans Apotek och Doz Apotek. Dessutom har vår partner Allderma fått ett hedersomnämmande som bästa hälsleverantör från Apoteket Hjärtat.

Vid lanseringen tog samtliga större apotekskedjor utom en in Terclara® i sortimentet. Den apotekskedja som valde att inte ta in produkten initialt har nu också inkluderat Terclara®, efter att 45% av apoteken anslutna till kedjan beställde produkten via en oberoende grossist tack vare efterfrågan från patienter – ytterligare ett kvitto på patienters stora intresse för produkten.

Försäljningsframgången har medfört att vi har tidigare lagt nästa planerade tillverkning, vilken levererades i augusti och säkerställer ett fortsatt välfyllt grossistlager för den svenska marknaden. Även om vi tillverkade redan i juli finns ledtider från tillverkning till att produkten står på hyllan, samt ledtider för annonseringskampanjer som påverkar vår marknadsandel i Q3 jämfört med Q2. Vi minskade ner marknadsföringen för att inte riskera en restsituation och ser en fin försäljningsåterhämtning i slutet av kvartalet.

Fortsatt fokus på tillverkning och försörjning

Som nämnts tidigare har vi säkrat tillräckligt med terbinafin (den aktiva substansen i Terclara®) för att tillgodose den svenska marknads behov till dess att en ny terbinafin-leverantör är på plats. Med fokus på tillverkning deltog vi i oktober på CPHI², en möjlighet för oss att träffa och tacka många av de bolag som hjälper oss med de utmaningar som en läkemedelslansering innebär. Vi arbetar vidare enligt plan med våra två parallella spår för att säkerställa en stabil långsiktig försörjning av terbinafin inför den paneuropeiska utrullningen, med målsättningen att få minst en terbinafintillverkare godkänd i närtid. Vi har omgående svarat på de frågor vi fått från LäkeMedelsverket kring ansökan – nu väntar vi på myndighetens beslut.

Fas 3-resultat i USA väntas till årsskiftet

Som en del av analysarbetet i förberedelser inför closing i vår pågående nordamerikanska fas 3-studie, fick vi ta del av blindade data på en delmängd av patienterna. Baserat på detta sänker vi förväntningarna på primärt behandlingsmål och bedömer att sannolikheten att kunna kommersialisera produkten i USA baserat på denna studie har minskat. För godkännande i USA kräver FDA normalt 2 studier med superiority. Vi har en sådan studie sedan tidigare. Den pågående studien designades utifrån att vi med den nya doseringen kunde möjliggöra registreringsdokumentation i USA och både uppnå efterfrågade regulatoriska krav och stärka produktens marknadsföringsclaims globalt. Vid positivt utfall är det en stor konkurrensfördel att bara behöva behandla veckovis efter den initiala fasen för våra patienter.

Bolagets prioritet är att värna dataintegriteten i studien, dels för att inte underminera möjligheterna att använda studieresultat i diskussioner med regulatoriska myndigheter, dels då det finns patienter med pågående behandling i studien. Vi kommer inte att spekulera i möjliga utfall eller vad detta innebär för MOB-015s framtida potential utan inväntar studieresultaten och efterföljande analys.

¹ Källa: IQVIA MIDAS, Pharmacy Sell-Out data, januari-serptember 2024

² Convention on Pharmaceutical Ingredients, en av de största internationella mässorna inom läkemedelsindustrin



Värdet av samarbeten med key opinion leaders

Vi engagerar världsledande experter för att kunna analysera och förstå data när dessa blir tillgängliga. Vi har sedan tidigare ett väl utvecklat samarbete med de främsta experterna inom nagelsvamp och deltog bland annat på EADV-kongressen³ i Amsterdam i september – en möjlighet att ytterligare fördjupa våra relationer med key opinion leaders. Toplineresultaten kommer att pressmeddelas så snart de är tillgängliga i december, medan efterföljande analys av utfall troligtvis kommer att kräva mer tid och diskussioner med bland annat key opinion leaders och partners.

Vår kommersiella produkt är baserad på tidigare studier med högre dosering

Den nordamerikanska studien har minskad dosering jämfört med bolagets kommersiella produkt – 8 veckors daglig behandling följt av veckovis underhållsbehandling, den kommersiella produkten har daglig dosering genom hela behandlingsperioden. Godkännande i EU är baserat på tidigare studier och i det avseendet ändras inget. Även för de marknader där vi har partners utanför Europa där vi förbereder registreringsfilen refererar den lokala registreringsfilen till den europeiska dossiern. Vi har godkännande på 13 EU marknader och planerna är oförändrade med pan-europeisk lansering 2026 baserat på den lyckade lanseringen i Sverige i år.

Alldermas approach och goda resultat visar varför de är en utmärkt partner på vår hemmamarknad. Allderma drivs av de ledande personer som ansvarade för lanseringen av vår första generations nagelsvampsprodukt, Nalox®, i Norden. Vårt nära samarbete med Allderma har betalat sig och vi har nu ett recept på framgång inför kommande lanseringar.

Ett budskap som fungerar

Att den svenska lanseringen har lyckats så väl, och att vi inte bara seglat upp direkt som marknadsledare utan även vuxit totalmarknaden, är en tydlig indikation att vårt budskap verkligen fungerar, där vi i två stora fas 3 studier har visat att 76% av patienterna blir svampfria, vilket är världsledande och bättre än någon annan utvärtes behandling. Denna framgång bekräftar vår strategi och ger oss en stark grund att bygga vidare på när vi förbereder expansionen till nya marknader.

Anna Ljung, VD Moberg Pharma

³ European Academy of Dermatology and Venereology, EADVs årliga kongress är ett av världens största evenemang inom dermatologi



OM MOBERG PHARMA OCH MOB-015

Moberg Pharmas målsättning är att göra MOB-015 till det ledande behandlingsalternativet för nagelsvamp globalt samt att bygga ett specialtläkemedelsföretag med egen försäljning i USA och försäljning via partners på övriga marknader. Med MOB-015 som ankare avser bolaget att utöka produktportföljen med ytterligare egenutvecklade och förvärvade produkter inom närliggande områden.

MOB-015 är nästa generations nagelsvampsbehandling och den höga svampdödande effekten visad i kliniska fas 3-studier med fler än 800 patienter indikerar att produkten har potential att bli den framtida marknadsledaren inom nagelsvamp. Moberg Pharma har tecknat licensavtal med partners i Europa, Kanada, Israel och Sydkorea för MOB-015 och produkten är godkänd i tretton EU-länder. Den globala försäljningspotentialen för MOB-015 uppskattas till 250–500 MUSD årligen.

MOB-015 (Terclara® i Sverige)



Världsledande svampdödande effekt

- 76 % mykologisk läkning i fas 3
- Första utvärtes läkemedel med terbinafin mot nagelsvamp i Sverige
- Försumbara systemiska nivåer av terbinafin



Uppskattad global försäljningspotential

- 250 - 500 MUSD årligen
- Partners i Europa, Kanada, Israel och Sydkorea
- Lansering planeras i 2 steg, initialt Sverige följt av pan-Europeisk lansering
- Nagelsvamp drabbar 10%, vanligare bland äldre



Lansering i Sverige under varumärket Terclara®

- Nationellt godkännande i 13 EU länder varav 7 med OTC status
- Fas 3-studier genomförda i Europa, n=452, samt Nordamerika, n=365. Primärt behandlingsmål uppnått utan allvarliga biverkningar
- Ny fas 3-studie för Nordamerika pågår, inkluderar 384 patienter



Patentskydd beviljat till 2032 och ytterligare pågående patentansökningar

- Patent beviljat på stora marknader, inklusive USA, EU, Kanada, Japan och Kina
- Patent omfattar nya topikala formuleringar av allylaminer (inklusive terbinafin), samt behandlingsmetoder för nagelsvamp med de nya formuleringarna

VÄSENTLIGT MEDICINSKT BEHOV – MER ÄN 100 MILJONER PATIENTER I EU OCH USA HAR NAGELSVAMP

Trots att var tionde person har nagelsvamp, saknas idag bra behandlingsalternativ. Den mest effektiva behandlingen är terbinafin i tablettform som förknippas med risk för leverskador och interaktion med andra läkemedel. Hudläkare över hela världen är överens om det stora behovet av bättre utvärtes behandlingar utan risk för systemiska biverkningar. 72% av tillfrågade läkare i USA undviker att förskriva terbinafintabletter pga patienternas oro för biverkningar och 62% av de tillfrågade läkarna skulle föredra en produkt med MOB-015s tänkta målprofil framför nuvarande utvärtes behandlingar. Endast 6 - 15% av de tillfrågade läkarna skulle fortsätta förskriva nuvarande utvärtes behandlingar.⁴

⁴ Undersökning bland 89 amerikanska läkare (dermatologer och fotvårdsläkare/podiatrist), LifeSci Physician Survey, April 4, 2017



RESULTAT FRÅN TVÅ FAS 3-STUDIER VISAR ATT MOB-015 HAR EN UNIK SVAMPDÖDANDE EFFEKT

I december 2019 presenterades resultat från den första av de två kliniska studierna i fas 3-programmet för MOB-015, följt av resultaten från den europeiska studien i juni 2020. Bägge studierna uppfyllde det primära effektmålet. Mykologisk läkning (svampfri) uppnåddes hos 76% av patienterna (70% av patienterna i den nordamerikanska studien och 84% av patienterna i den europeiska studien), vilket är betydligt högre än vad som har rapporterats för andra utvärtes behandlingar (30–54%).⁵ Vidare var den svampdödande effekten snabbverkande, MOB-015 ger 55–78% mykologisk läkning vid 6 månader och 37–46% redan vid 3 månader.

MOB-015 är den första utvärtes behandlingen som uppnått mykologisk läkning i nivå med terbinafintabletter, som är dagens medicinska standardbehandling vid nagelsvamp. Före de genomförda kliniska fas 3-studierna med MOB-015 framstod det som oralistiskt att en utvärtes behandling skulle nå samma nivå på mykologisk läkning som tabletternas 70%. Dessutom, jämfört med vad som rapporterats för terbinafin i tablettform, ger behandling med MOB-015 en koncentration av terbinafin som är tusen gånger högre i nageln, 40 gånger högre i nagelbädden och tusen gånger lägre i plasma - ideala karaktäristika för en effektiv utvärtes behandling utan systemisk exponering.

MARKNADSGODKÄNNANDE I EU

I mars 2022 skickade Moberg Pharma in registreringsansökan för MOB-015 i Europa via den decentrala proceduren. I juni 2023 avslutades den decentrala proceduren med ett positivt resultat och MOB-015 rekommenderades för nationellt godkännande i 13 europeiska länder för behandling av milda till måttliga svampinfektioner i naglarna hos vuxna. Samtliga nationella godkännanden har nu erhållits, där sista land godkände produkten i maj 2024.

Följande EU-länder omfattas: Belgien (OTC), Danmark (Rx), Finland (Rx), Frankrike (Rx), Irland (Rx), Italien (OTC), Nederländerna (OTC), Norge (OTC), Spanien (Rx), Sverige (OTC), Tjeckien (Rx), Ungern (OTC) och Österrike (OTC).

LANSERING I TVÅ STEG

Den kommersiella lanseringen i EU kommer att ske i två steg. Från och med februari 2024 finns MOB-015 under varumärket Terclara® tillgängligt på apoteken och samtliga svenska apotekskedjor har nu produkten tillgänglig på hyllan. Målet med lanseringen i Sverige var att nå en marknadsledande position, vilket redan nu har uppnåtts. Denna tidiga lansering i Sverige möjliggör värdefull insikt i konsumentbeteenden, tillgång till patientfeedback och tillhandahåller användardata som stöder direktförsäljning utan recept eller omvandling till receptfri status i fler länder. Lanseringen sker i samarbete med bolagets partner Allderma, som drivs av de personer som ansvarade för den framgångsrika nordiska lanseringen av Moberg Pharmas första generations nagelsvampsprodukt, Nalox®. Steg 2 av lanseringen kommer att vara en paneuropeisk utrullning när bolaget har säkrat tillräcklig API (aktivt läkemedelsämne). Moberg Pharma arbetar med två parallella spår för att säkerställa en stabil långsiktig försörjning av API inför den paneuropeiska utrullningen 2026, med målsättningen att få minst en API-tillverkare godkänd i närtid. Dessutom har den pågående fas 3-studien i Nordamerika möjlig potential att stärka produktens marknadsposition ytterligare, inklusive en kortare behandlingsperiod.

NORDAMERIKANSK FAS 3-STUDIE NÄRMAR SIG TOPLINERESULTAT

För marknadsgodkännande i USA kräver FDA normalt två studier som visar superiority (statistiskt säkerställt bättre än jämförelsepreparatet) för det primära behandlingsmålet. En ytterligare nordamerikansk studie genomförs nu för att möjliggöra registrering på den amerikanska marknaden. Moberg Pharma lämnade in dokumentation om den nya studien till FDA i mars 2022, första patient inkluderades i maj 2022 och rekryteringen av 384 patienter slutfördes i oktober 2023. I september 2024 kommunicerade bolaget sänkta förväntningar på primärt behandlingsmål i den pågående studien baserat på en delmängd av data. Toplineresultat väntas i december 2024.

⁵ Källa: U.S. förskrivningsinformation för respektive läkemedel



Den randomiserade och vehikelkontrollerade multicenter fas 3-studien pågår vid 33 studiecenter i USA och Kanada. Patienterna utvärderas under 52 veckor och det primära effektmåttet är andelen patienter som uppnår fullständig läkning av den utvalda stortånageln. Studiedesignen bygger på erfarenheter från de tidigare fas 3-studierna och Moberg Pharma samarbetar med samma CRO, samma huvudprövare och högpresterande kliniker från den tidigare genomförda nordamerikanska studien. Syftet med den nya studien är att möjliggöra marknadsgodkännande i USA samt stärka produktens kliniska evidens och marknadspåståenden globalt.

AVTAL MED STARKA PARTNERS PÅ PLATS - USA RÄTTIGHETER BEHÅLLS

Totalt är fem avtal med kommersiella partners på plats för MOB-015, med Cipher Pharmaceuticals för Kanada, med DongKoo, marknadsledaren inom dermatologi i Sydkorea, med Allderma i Skandinavien, med Padagis i Israel och Consumer Health divisionen inom Bayer AG för Europa, världsledande inom receptfria produkter för svampbehandling under varumärket Canesten.

Avtalen innebär att partners erhåller exklusiva rättigheter att marknadsföra och sälja MOB-015 i respektive marknad och Moberg Pharma ansvarar för tillverkning och leverans av produkten. Inom ramen för avtalen kan Moberg Pharma erhålla milstolpsintäkter om upp till totalt 70 miljoner USD vid framgångsrik utveckling och kommersialisering, i tillägg till royaltyintäkter och ersättning för levererade produkter.

Moberg Pharma har tidigare framgångsrikt kommersialiserat produkter i USA och har därför behållit rättigheterna till MOB-015 för den amerikanska marknaden. Målsättningen är att upprepa den resa som gjordes med Kerasal Nail®, där direktförsäljning i USA kombinerades med strategiska samarbeten i ett antal större regioner. Bolaget ser goda möjligheter att bygga en egen kommersiell plattform i USA med fokus på fotvårdsläkare (podiatrists) med MOB-015 som huvudprodukt, och som framöver kompletteras med ytterligare nischprodukter. Moberg Pharma avser också att samarbeta med en amerikansk partner med en etablerad säljstyrka fokuserad på dermatologer. De viktigaste marknaderna för MOB-015 förväntas vara USA, EU, Japan, Kanada och Kina, samtliga med beviljade patentskydd till 2032. I tillägg till beviljade patent har bolaget även pågående patentansökningar, som förutsatt att de blir godkända, kan ge ett väsentligt längre patentskydd.

BEVISAD KOMMERSIELL MODELL

Moberg Pharma kommersialiserade bolagets första generations nagelsvampsprodukt – Kerasal Nail® - och byggde en kommersiell verksamhet med årliga intäkter om 440 MSEK och försäljning på mer än 30 000 försäljningsställen, inklusive de stora amerikanska kedjorna CVS, Walgreens och Walmart. 2019 avyttrades den kommersiella verksamheten för 1,4 miljarder SEK. Bolagets mål är nu att upprepa denna resa med MOB-015, en produkt med väsentligt större potential.

BOLAGSHÄNDELSER

På årsstämman 14 maj valdes Jonas Ekblom in i styrelsen. Jonas Ekblom har jobbat i tre decennier inom forskning och utveckling av läkemedel och medicintekniska produkter. Jonas har innehaft styrelse- och ledningspositioner för noterade och onoterade life science bolag i Sverige, Schweiz och USA. Han har tjänstgjort som VD i BOWS Pharmaceuticals SA, Pergamum AB och Promore Pharma AB. Idag är Jonas styrelseordförande i CombiGene AB och Oblique Therapeutics AB, samt styrelseledamot i Emplicure AB och Ziccum AB.

I maj genomfördes en emission om 832 213 C-aktier i syfte att säkerställa att bolaget kan fullgöra sina åtaganden enligt det av årsstämman 14 maj 2024 beslutade långsiktiga incitamentsprogrammet LTI 2024. Aktierna är avsedda att användas för säkring av åtaganden enligt incitamentsprogrammet och ägs av Moberg Pharma.

Den 24 juni meddelade bolaget att 17 776 856 teckningsoptioner av serie 2023:1 ("TO 2") har nyttjats för teckning av 17 776 856 stamaktier för cirka 320 MSEK, vilket motsvarar en teckningsgrad om cirka 98%. Nyttjandepriiset för teckningsoptionerna var bestämt till 70% av den genomsnittliga volymvägda betalkursen för bolagets stamaktie på Nasdaq Stockholm under perioden 20 maj 2024 till och med den 31 maj 2024. Således fastställdes teckningskursen till 18,00 SEK per aktie. Vederlagsfria tecknings- och toppgarantiåtaganden hade ingåtts med ett fåtal externa professionella investerare för TO 2 och styrelsen beslutade 24 juni om en riktad nyemission av 863 333 stamaktier för cirka 16 MSEK till toppgaranterna för att verkställa toppgarantiåtagandena. Genom nyttjandet av TO 2 och nyemissionen tillfördes Moberg Pharma därmed cirka 336 MSEK före emissionskostnader.



FINANSIELL ÖVERSIKT

INTÄKTER OCH RESULTAT

Tredje kvartalet (juli-september 2024)

Terclara® behåller sin marknadsledande position när högsäsongen går mot sitt slut tillsammans med minskad marknadsföring. Tillväxt i kategorin är tydlig kopplad till den nya marknadsledaren Terclara®. Nettoomsättning för kvartalet blev 3,9 MEK (0,0) som inkluderar en milstopsbetalning från Bayer om 1,7 MSEK. De största kostnadsposterna i kvartalets resultat utgörs av affärsutvecklings- och administrationskostnader om 4,3 MSEK (5,5), försäljningskostnader om 1,9 MSEK (0,9), följt av forsknings- och utvecklingskostnader om 0,2 MSEK (0,1). Huvuddelen av utvecklingsutgifterna är direkt hänförliga till den pågående fas 3 studien i USA och balanseras. Resultatet för kvartalet blev -1,3 MSEK (-5,8).

Delåret (januari - september 2024)

Nettoomsättningen blev 8,8 MSEK (0), varav produktförsäljning utgjorde 7,1 MSEK och milstolpeintäkter 1,7 MSEK. Rörelseresultatet för delåret blev -16,7 MSEK (-19,2), där den största kostnadsposten under delåret var affärsutvecklings- och administrationskostnader om 16,0 MSEK (15,3).

KASSAFLÖDE

Tredje kvartalet (juli-september 2024)

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital var -1,5 MSEK (-5,9) och -6,0 MSEK (-11,5) efter förändringar i rörelsekapital. Kassaflödet från investeringar var -20,4 MSEK (-33,6) och avser balanserade utgifter för den pågående nordamerikanska fas 3-studien. Kassaflödet från finansieringsverksamheten var 9,4 MSEK (94,7) varav ett inflöde på 9,8 MSEK från den del av den riktade emissionen till toppgaranterna kopplad till TO2 som betalades efter andra kvartalets slut.

Total förändring i likvida medel under kvartalet blev -17,0 MSEK (49,6). Likvida medel uppgick till 309,0 MSEK (101,5) vid periodens slut.

Delåret (januari - september 2024)

Kassaflödet från den löpande verksamheten var -19,6 (-25,9) MSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten var -55,0 MSEK (-90,9). Kassaflödet från finansieringsverksamheten var 323,1 MSEK (92,7), varav ett inflöde på 324 MSEK från emission kopplad till TO2. Total förändring i likvida medel under delåret blev 248,4 MSEK (-24,0).

INVESTERINGAR

Investeringar i immateriella tillgångar avser balanserade utgifter för utvecklingsarbeten för MOB-015, främst den pågående nordamerikanska fas 3-studien, om 20,4 MSEK (33,6) under kvartalet.

FoU-utgifter (kostnader och investeringar) (TSEK)	Jul-sep 2024	Jul-sep 2023	Jan-sep 2024	Jan-sep 2023	Jan-dec 2023
FoU kostnader (i rapport över totalresultat)	-228	-693	-1 416	-2 620	-3 657
Investeringar i balanserad FoU	-20 411	-33 642	-55 027	-90 901	-124 116
Avskrivningar i FoU kostnader	188	346	574	1 126	1 276
Förändring FoU investeringar (i rapport över finansiell ställning)	-20 223	-33 296	-54 453	-89 775	-122 840
Totala FoU-utgifter	-20 451	-33 989	-55 869	-92 395	-126 497

SKULDER

Per balansdagen har koncernen inga räntebärande skulder (exklusive leasingskulder).



FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

UPPLYSNING OM ÄGARE

Bolagets största registrerade aktieägare per 2024-09-30:

Aktieägare	Antal aktier	% av röster och kapital
IBKR Financial Services	5 458 438	11,4%
Östersjöstiftelsen	3 988 280	8,3%
Avanza Pension	2 392 974	5,0%
CBNY-National Financial Services LL	1 306 285	2,7%
SEB Life International Assurance	1 292 042	2,7%
Pershing Securities Limited	1 200 000	2,5%
Moberg Pharma AB (publ)	1 186 522	2,5%
Nordnet Pensionsforsäkring AB	1 120 640	2,3%
Kjelsmark Holding ApS	1 000 000	2,1%
SEB AB, Luxembourg branch	825 000	1,7%
Charles Schwab FBO customer Citibank	640 336	1,3%
Swedbank Försäkring	631 784	1,3%
Morgan Stanley & Co	491 229	1,0%
Zachau, Styrbjörn	465 000	1,0%
Clearstream Banking S.A.	442 539	0,9%
Blom, Fredrik	355 000	0,7%
SAXO BANK A/S	328 180	0,7%
Handelsbanken Liv Försäkringsaktiebolag	311 546	0,7%
BNP Paribas SA Paris	307 702	0,6%
Eriksson, Mats	301 331	0,6%
SUMMA, 20 STÖRSTA ÄGARNA	24 044 828	50,2%
Övriga aktieägare	23 835 026	49,8%
TOTALT	47 879 854	100,0%

AKTIER

Antalet aktier och röster har under juni 2024 ökat med 18 609 069 och under juli 2024 ökat med 832 213 till totalt 47 879 854. Förändringen beror på nyttjandet av teckningsoptioner av serie 2023:1 (TO 2) som har ökat antalet stamaktier och röster med 17 776 856 och det av årsstämman 14 maj 2024 beslutade långsiktiga incitamentsprogrammet LTI 2024 som har ökat antalet stamaktier och röster med 832 213. Den riktade nyemissionen till investerarna som ingick toppgarantiåtaganden i samband med TO 2 registrerades under juli månad, nyemissionen omfattade 863 333 aktier.

Aktiekapitalet uppgick vid periodens slut till 47 879 854 SEK och totalt antal utestående registrerade aktier uppgick till 47 879 854 stamaktier med ett kvotvärde på 1 SEK. Per kvartalets slut innehar Moberg Pharma 1 186 522 återköpta egna stamaktier.

AKTIEBASERADE INCITAMENTSPROGRAM

Antalet utestående instrument per rapportdatumet var 1 688 247 prestationsaktierätter (som kan ge rätt till högst 1 061 127 aktier), vilket ger en maximal potentiell utspädning om 2,2%. Under andra kvartalet har prestationsaktierättsprogrammet 2021:1 blivit intjänat för relevant personal. 91 665 egna aktier har tilldelats personal efter beräkning av uppfyllelse av företags- och individuella mål som har fastställts av styrelsen.



Prestationsaktierätter emitteras och förvaltas, och det faktiska antalet aktier som kan överlåtas varierar beroende på uppfyllande av individuella mål samt att bolaget uppfyller sina företagsmål över flera år. För detaljerad information om incitamentsprogrammen, se 2023 års årsredovisning.

MODERBOLAGET

Moberg Pharma AB (publ), org. nr 556697-7426, är moderbolag i koncernen. Verksamheten i koncernen bedrivs huvudsakligen i moderbolaget och utgörs av forskning och utveckling, affärsutveckling samt administrativa funktioner. För perioden januari till september 2024 uppgick rörelseresultatet till -16,7 MSEK (-19,2), medan resultatet efter finansiella poster var -14,5 MSEK (-17,9). Resultatet efter skatt var -11,8 MSEK (-14,6). Likvida medel uppgick till 309,0 MSEK (101,5) vid periodens slut.

ÖVRIG INFORMATION

ORGANISATION

Per den 30 juni 2024 hade Moberg Pharma 9 anställda varav 78 % var kvinnor. Samtliga var anställda i moderbolaget.

RISKFaktorER

Att kommersialisera och utveckla läkemedel är kapitalkrävande aktiviteter med väsentlig riskexponering. De risker som bedöms ha en särskild betydelse för Moberg Pharmas framtida utveckling är kopplade till resultat av kliniska studier, myndighetsåtgärder, patent och varumärken, nyckelpersoner, konjunktürkänslighet, framtida kapitalbehov och finansiella riskfaktorer. Beskrivningen av dessa risker finns i årsredovisningen för 2023 på sidan 32.

FRAMTIDSUTSIKTER

Moberg Pharmas mål är att skapa värden och ge en bra avkastning till aktieägarna genom framgångsrik kommersialisering av utvecklingsprojekt.

I juni 2023 avslutades den decentrala registreringsproceduren med ett positivt resultat och MOB-015 rekommenderades för nationellt godkännande i 13 europeiska länder för behandling av milda till måttliga svampinfektioner i naglarna hos vuxna. Nationella godkännanden har nu erhållits i samtliga länder, där sista land godkände produkten i maj 2024. Moberg Pharma har tecknat licensavtal med partners i Europa, Kanada, Israel och Sydkorea och kommer fortsatt arbeta nära partners med lokala registreringsprocesser och kommersialisering.

Moberg Pharma genomför även en nordamerikansk fas 3-studie, där patientrekryteringen slutfördes i oktober 2023 och toplineresultat väntas i december 2024.

Bolaget har inlett lanseringen i Sverige och från och med februari 2024 finns MOB-015 under varumärket Terclara® tillgängligt på apotek. Sverige är den prioriterade marknaden för Moberg Pharma då bolaget har begränsad tillgång på terbinafin i närtid. Arbete pågår för att säkra långsiktig försörjning av terbinafin inför den planerade paneuropeiska utrollningen.



RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET (KONCERNEN)

(TSEK)	Jul-sep 2024	Jul-sep 2023	Jan-sep 2024	Jan-sep 2023	Jan-dec 2023
Nettoomsättning	3 855	-	8 784	-	-
Kostnad sålda varor	-615	-	-2 331	-	-
Bruttovinst	3 240	-	6 453	-	-
Försäljningskostnader	-1 865	-912	-6 175	-2 090	-3 257
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-4 320	-5 509	-15 987	-15 315	-21 603
Forsknings- och utvecklingskostnader	-228	-693	-1 416	-2 620	-3 657
Övriga rörelseintäkter	-	-	426	797	1 054
Övriga rörelsekostnader	-125	-147	-	-	-
Rörelseresultat (EBIT)	-3 298	-7 261	-16 699	-19 228	-27 463
Ränteintäkter och liknande resultatposter	1 719	371	2 354	1 504	2 303
Räntekostnader och liknande resultatposter	-55	-63	-175	-208	-260
Resultat efter finansiella poster (EBT)	-1 634	-6 953	-14 520	-17 932	-25 420
Skatt på periodens resultat	373	1 187	2 716	3 284	4 327
PERIODENS RESULTAT	-1 261	-5 766	-11 804	-14 648	-21 093
TOTALRESULTAT FÖR PERIODEN	-1 261	-5 766	-11 804	-14 648	-21 093
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-1 261	-5 766	-11 804	-14 648	-21 093
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-1 261	-5 766	-11 804	-14 648	-21 093
Resultat per aktie före utspädning	-0,03	-0,36	-0,34	-1,24	-1,33
Resultat per aktie efter utspädning ⁶	-0,03	-0,36	-0,34	-1,24	-1,33
EBITDA	-2 969	-6 648	-15 711	-17 389	-25 364
Avskrivningskostnader	-329	-613	-988	-1 839	-2 099
Rörelseresultat (EBIT)	-3 298	-7 261	-16 699	-19 228	-27 463

⁶ I de perioder koncernen redovisar negativt resultat uppkommer ingen utspädningseffekt. Detta eftersom utspädningseffekt enbart redovisas när en potentiell konvertering till stamaktier skulle innebära att resultat per aktie blir lägre.



RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING I SAMMANDRAG (KONCERNEN)

(TSEK)	2024-09-30	2023-09-30	2023-12-31
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar ⁷	587 247	507 910	532 220
Materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Nyttjanderättstillgångar	3 954	4 144	4 942
Uppskjuten skattefordran	33 122	26 979	28 077
Summa anläggningstillgångar	624 323	539 033	565 239
Varulager	6 875	-	7 115
Kundfordringar och andra fordringar	5 144	3 642	1 823
Likvida medel	308 963	101 504	60 555
Summa omsättningstillgångar	320 982	105 146	69 493
SUMMA TILLGÅNGAR	945 320	644 179	634 732
Eget kapital och skulder			
Eget kapital Moderbolagets aktieägare	928 699	616 757	610 725
Summa eget kapital	928 699	616 757	610 725
Långfristiga leasingskulder	2 365	2 819	3 467
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	65	-
Summa långfristiga skulder	2 365	2 884	3 467
Kortfristiga leasingskulder	1 302	979	1 270
Kortfristiga ej räntebärande skulder	12 954	23 559	19 270
Summa kortfristiga skulder	14 256	24 538	20 540
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	945 320	644 179	634 732

⁷ Avser balanserade utvecklingskostnader, se not 2



RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG (KONCERNEN)

(TSEK)	Jul-sep 2024	Jul-sep 2023	Jan-sep 2024	Jan-sep 2023	Jan-dec 2023
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-3 298	-7 261	-16 699	-19 228	-27 463
Erhållna och betalda finansiella poster	-51	127	3	218	2 006
Betald skatt	-	-	-	-	-
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Avskrivningar och andra justeringar	329	613	988	1 839	2 099
Kostnader för aktiebaserade incitamentsprogram ⁸	1 427	626	3 287	1 683	2 308
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-1 542	-5 895	-12 421	-15 488	-21 050
Förändring i rörelsekapital					
Ökning (-) / Minskning (+) av varulager	-1 923	-	240	-	-7 115
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	3 156	-487	-1 145	-354	424
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	-5 671	-5 083	-6 316	-10 015	-5 464
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-6 031	-11 465	-19 642	-25 857	-33 205
Investeringsverksamheten					
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-20 411	-33 642	-55 027	-90 901	-124 116
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-20 411	-33 642	-55 027	-90 901	-124 116
Finansieringsverksamheten					
Återbetalda leasingskulder	-324	-359	-1 070	-2 307	-2 425
Emission av aktier efter transaktionskostnader	9 771	95 019	324 147	95 019	94 751
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	9 447	94 660	323 077	92 712	92 326
Förändring i likvida medel	-16 995	49 553	248 408	-24 046	-64 995
Likvida medel vid periodens början	325 958	51 951	60 555	125 550	125 550
Likvida medel vid periodens slut	308 963	101 504	308 963	101 504	60 555

⁸ Observera att omvärdering av uppskattade kostnader för sociala avgifter för aktiebaserade incitamentsprogram redovisas i förändring av rörelseskulder



RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL (KONCERNEN)

(TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel	Totalt eget kapital
1 januari – 30 september 2024				
Ingående balans den 1 januari 2024	27 961	921 297	-338 533	610 725
<i>Totalresultat</i>				
Periodens resultat			-11 804	-11 804
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				
Nyemissioner	18 732	316 792		335 524
Transaktionskostnader		-9 033		-9 033
Aktiebaserat incitamentsprogram		3 287		3 287
UTGÅENDE BALANS DEN 30 SEPTEMBER 2024	46 693	1 232 343	-350 337	928 699

(TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel	Totalt eget kapital
1 januari – 30 september 2023				
Ingående balans den 1 januari 2023	9 827	841 197	-317 440	533 584
<i>Totalresultat</i>				
Periodens resultat			-14 648	-14 648
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				
Nyemissioner	18 134	82 319		100 453
Transaktionskostnader		-4 315		-4 315
Aktiebaserat incitamentsprogram		1 683		1 583
UTGÅENDE BALANS DEN 31 SEPTEMBER 2023	27 961	920 884	-332 088	616 757

(TSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel	Totalt eget kapital
1 januari – 31 december 2023				
Ingående balans den 1 januari 2023	9 827	841 197	-317 440	533 584
<i>Totalresultat</i>				
Periodens resultat			-21 093	-21 093
<i>Transaktioner med aktieägare</i>				
Nyemissioner	18 134	82 319		100 453
Transaktionskostnader		-4 527		-4 527
Aktiebaserat incitamentsprogram		2 308		2 308
UTGÅENDE BALANS DEN 31 DECEMBER 2023	27 961	921 297	-338 533	610 725



NYCKELTAL (KONCERNEN)

(TSEK)	Jul-sep 2024	Jul-sep 2023	Jan-sep 2024	Jan-sep 2023	Jan-dec 2023
Nettoomsättning	3 855	-	8 784	-	-
Bruttomarginal %	84%	-	73%	-	-
EBITDA	-2 969	-6 648	-15 711	-17 389	-25 364
Rörelseresultat (EBIT)	-3 298	-7 261	-16 699	-19 228	-27 463
Resultat efter skatt	-1 261	-5 766	-11 804	-14 648	-21 093
Likvida medel	308 963	101 504	308 963	101 504	60 555
Balansomslutning	945 320	644 179	945 320	644 179	634 732
Soliditet	98%	96%	98%	96%	96%
Avkastning på eget kapital	0%	-1%	-1%	-2%	-3%
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,03	-0,36	-0,34	-0,48	-0,59
Eget kapital per aktie, SEK	19,89	22,06	19,89	22,06	21,84
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	46 693 322	15 871 799	34 899 198	11 841 906	15 871 799
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	47 754 449	34 550 449	35 960 325	30 520 556	35 520 899
Antal aktier vid periodens slut	46 693 322	27 961 478	46 693 322	27 961 478	27 961 478
Aktiekurs på balansdagen, SEK	10,01	6,30	10,01	6,30	15,20

NYCKELTALSDEFINITIONER

Moberg Pharma presenterar vissa finansiella resultatmått i delårsrapporten som inte definieras enligt IFRS. Enligt Moberg Pharmas uppfattning bidrar dessa resultatmått med värdefull extra information till investerare och bolagsledning som ger dem möjlighet att utvärdera bolagets resultat. Dessa finansiella resultatmått är inte alltid jämförbara med mått som används av andra företag, eftersom inte alla företag beräknar dem på samma sätt. Dessa finansiella mått ska därför inte ses som en ersättning för de resultatmått som definieras enligt IFRS.

Bruttomarginal	Bruttoresultat i procent av nettointäkter
EBITDA	Rörelseresultat före av- och nedskrivning av immateriella och materiella anläggningstillgångar
Soliditetsmått	Eget kapital vid årets utgång i förhållande till balansomslutningen
Avkastning på eget kapital	Periodens resultat dividerat med utgående eget kapital
Resultat per aktie*	Resultat efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning
Eget kapital per aktie	Eget kapital dividerat med antal utestående aktier vid periodens slut

*Definieras enligt IFRS



RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG (MODERBOLAGET)

(TSEK)	Jul-sep 2024	Jul-sep 2023	Jan-sep 2024	Jan-sep 2023	Jan-dec 2023
Nettoomsättning	3 855	-	8 784	-	-
Kostnad sålda varor	-615	-	-2 331	-	-
Bruttovinst	3 240	-	6 453	-	-
Försäljningskostnader	-1 865	-912	-6 175	-2 090	-3 257
Affärsutvecklings- och administrationskostnader	-4 320	-5 509	-15 987	-15 315	-21 603
Forsknings- och utvecklingskostnader	-228	-693	-1 416	-2 620	-3 657
Övriga rörelseintäkter	-	-	426	797	1 054
Övriga rörelsekostnader	-125	-147	-	-	-
Rörelseresultat	-3 298	-7 261	-16 699	-19 228	-27 463
Ränteintäkter	1 719	371	2 354	1 504	2 303
Räntekostnader	-55	-63	-175	-208	-260
Resultat efter finansiella poster	-1 634	-6 953	-14 520	-17 932	-25 420
Skatt på periodens resultat	373	1 187	2 716	3 284	4 327
RESULTAT	-1 261	-5 766	-11 804	-14 648	-21 093



BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG (MODERBOLAGET)

(TSEK)	2024-09-30	2023-09-30	2023-12-31
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	587 247	507 910	532 220
Materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Nyttjanderättstillgångar	3 954	4 144	4 942
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Uppskjuten skattefordran	33 122	26 979	28 077
Summa anläggningstillgångar	624 423	539 133	565 339
Varulager	6 875	-	7 115
Kundfordringar och andra fordringar	5 144	3 642	1 823
Likvida medel	308 963	101 504	60 555
Summa omsättningstillgångar	320 982	105 146	69 493
SUMMA TILLGÅNGAR	945 420	644 279	634 832
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	928 700	616 758	610 726
Långfristiga leasingskulder	2 365	2 819	3 467
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	65	-
Summa långfristiga skulder	2 365	2 884	3 467
Skulder hos koncernföretag	99	99	99
Kortfristiga leasingskulder	1 302	979	1 270
Kortfristiga ej räntebärande skulder	12 954	23 559	19 270
Summa kortfristiga skulder	14 355	24 637	20 639
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	945 420	644 279	634 832



KASSAFLÖDESANALYS I SAMMANDRAG (MODERBOLAGET)

(TSEK)	Jul-sep 2024	Jul-sep 2023	Jan-sep 2024	Jan-sep 2023	Jan-dec 2023
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-3 298	-7 261	-16 699	-19 228	-27 463
Erhållna och betalda finansiella poster	-51	127	3	218	2 006
<i>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>					
Avskrivningar och andra justeringar	329	613	988	1 839	2 099
Kostnader för personaloptionsprogram	1 427	626	3 287	1 683	2 308
Kassaflöde före förändring av rörelsekapital	-1 542	-5 895	-12 421	-15 488	-21 050
Förändring i rörelsekapital					
Ökning (-) / Minskning (+) av varulager	-1 923	-	240	-	-7 115
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	3 156	-487	-1 145	-354	424
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	-5 671	-4 798	-6 316	-10 015	-5 464
KASSAFLÖDE FRÅN DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN	-6 031	-11 180	-19 642	-25 857	-33 205
Investeringsverksamheten					
Nettoinvesteringar i immateriella tillgångar	-20 411	-33 642	-55 027	-90 901	-124 116
KASSAFLÖDE FRÅN INVESTERINGSVERKSAMHETEN	-20 411	-33 642	-55 027	-90 901	-124 116
Finansieringsverksamheten					
Återbetalda leasingskulder	-324	-644	-1 070	-2 307	-2 425
Emission av aktier efter transaktionskostnader	9 771	95 019	324 147	95 019	94 751
KASSAFLÖDE FRÅN FINANSIERINGSVERKSAMHETEN	9 447	94 375	323 077	92 712	92 326
Förändring i likvida medel	-16 995	49 553	248 408	-24 046	-64 995
Likvida medel vid periodens början	325 958	51 951	60 555	125 550	125 550
Likvida medel vid periodens slut	308 963	101 504	308 963	101 504	60 555



NOT 1 REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har, i likhet med årsbokslutet för 2023, upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de har antagits av EU, och den svenska årsredovisningslagen. Moderbolagets redovisning har upprättats enligt årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period förra året.

MOB-015 fortsätter att utvecklas, med den nordamerikanska fas III studien som syftar till att möjliggöra marknadsgodkännande i USA samt stärka produktens kliniska evidens och marknadspåståenden globalt, och arbete pågår även med att säkra långsiktig terbinafintillgång för att möjliggöra paneuropeisk lansering. Utvecklingen av MOB-015 är inte komplett och avskrivningar av utvecklingskostnader har därför inte påbörjats.

NOT 2 SPECIFIKATION AV STÖRRE IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

(TSEK)	2024-09-30	2023-09-30	2023-12-31
Balanserade utgifter för MOB-015	587 247	507 910	532 220
TOTALA BALANSERADE UTGIFTER FÖR UTVECKLINGARBETEN	587 247	507 910	532 220

NOT 3 SEGMENTRAPPORTERING

Moberg Pharmas verksamhet omfattar endast en verksamhetsgren; att kommersialisera och utveckla medicinska produkter. Koncernens rapport över totalresultat och rapport över finansiell ställning i sin helhet utgör därför ett rörelsesegment.

NOT 4 NÄRSTÅENDETRANSAKTIONER

Inga väsentliga förändringar har skett i natur och omfattning avseende transaktioner med närstående i jämförelse med upplysning i årsredovisningen.



INFORMATION OCH KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Denna information är sådan information som Moberg Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden.

Bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2024	den 11 februari 2025
Delårsrapport för januari–mars 2025	den 13 maj 2025
Delårsrapport för januari–juni 2025	den 12 augusti 2025
Delårsrapport för januari–september 2025	den 11 november 2025

Årsstämma för Moberg Pharma kommer att hållas den 22 maj 2025. Sista datum för aktieägare att begära att få ärende behandlat på årsstämman är 3 april 2025. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig senast den 18 april 2025 på bolagets hemsida www.mobergpharma.se.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA

Anna Ljung, verkställande direktör, tel. 08-522 307 01, anna.ljung@mobergpharma.se

Mark Beveridge, VP Finance, tel. 076 - 805 82 88, mark.beveridge@mobergpharma.se

För ytterligare information om Moberg Pharmas verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, www.mobergpharma.se

Denna delårsrapport har översiktligt granskats av bolagets revisorer.

FÖRSÄKRAN

Undertecknade försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 12 november 2024

Kerstin Valinder Strinnholm
Styrelseordförande

Jonas Ekblom
Styrelseledamot

Nikolaj Sörensen
Styrelseledamot

Håkan Wallin
Styrelseledamot

Anna Ljung
VD



REVISORNS GRANSKNINGSRAPPORT

Moberg Pharma AB (publ), org.nr 556697-7426

INLEDNING

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapporten) för Moberg Pharma AB per 30 september 2024 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

DEN ÖVERSIKTLIGA GRANSKNINGENS INRIKTNING OCH OMFATTNING

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor*. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i övrigt har.

De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

SLUTSATS

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Stockholm den 12 november 2024

Ernst & Young AB

Jens Bertling
Auktoriserad revisor